

ФИО

Пол: **Жен**  
Дата рождения: **27.06.1980**  
Возраст: **45 лет**  
ИНЗ: 999999999  
Дата взятия образца: 10.10.2025 07:00  
Дата поступления образца: 10.10.2025 10:34  
Врач: 13.10.2025 17:10  
Дата печати результата: 14.10.2025

| Исследование                                                        | Результат       | Комментарий                  |
|---------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------|
| Ген HLA-B58:01                                                      | <b>см.комм.</b> | Ген HLA-B58:01 не обнаружен. |
| Исполнитель Пешкова Н.Г., врач клинической лабораторной диагностики |                 |                              |

**Внимание!** В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта с описанием исследования. [www.invitro.ru](http://www.invitro.ru)  
Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

М.П. / Подпись врача

## ФИО

|                           |                   |
|---------------------------|-------------------|
| Пол:                      | <b>Жен</b>        |
| Дата рождения:            | <b>27.06.1980</b> |
| Возраст:                  | <b>45 лет</b>     |
| ИНЗ:                      | 999999999         |
| Дата взятия образца:      | 10.10.2025 07:00  |
| Дата поступления образца: | 10.10.2025 10:34  |
| Врач:                     | 13.10.2025 17:10  |
| Дата печати результата:   | 14.10.2025        |

## Исследование

### Комментарий к результату исследования

У пациента не было обнаружено носительства гена HLA-B58:01, что снижает вероятность развития тяжелых побочных эффектов типа В (синдром Стивенса-Джонсона, токсичный эпидермальный некролизис, синдром гиперчувствительности к аллопуринолу и реакция на препарат с эозинофилией и системными проявлениями). Препарат с действующим веществом аллопуринол представляет собой ингибитор ксантиновой оксидазы, который снижает синтез мочевой кислоты. Данный препарат используется при лечении подагры, симптоматической гиперурикемии и синдрома лизиса опухоли. В соответствии с рекомендациями американского колледжа ревматологии (ACR) всем пациентам азиатского происхождения перед началом лечения аллопуринолом рекомендуется определение носительства гена HLA-B58:01. Пациентам другой этнической принадлежности также рекомендуется определение гена HLA-B58:01 до назначения аллопуринола, однако распространенность носительства данного гена гораздо ниже в неазиатских этносах. Отсутствие у пациента гена HLA-B58:01 не исключает развитие побочных эффектов типа А, включающих для аллопуринола обострения подагры после начала терапии.

**Внимание!** В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта с описанием исследования. [www.invitro.ru](http://www.invitro.ru)

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

М.П. / Подпись врача